19 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭57-38777

①Int. Cl.³C 07 D 241/22// A 61 K 31/495

識別記号

ADZ

庁内整理番号 7431-4C ❸公開 昭和57年(1982)3月3日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

ᡚ 2 −スルフアニルアミドピラチン誘導体

20特

願 昭55-112972

22出

願 昭55(1980)8月19日

⑫発 明 者 太田明廣

東京都江戸川区西小岩 3-10-

18

⑫発 明 者 渡辺徳弘

八王子市狭間1450— 1 メジロ台 コーポラス510

⑫発 明 者 河野定光

町田市木曽町491

⑪出 願 人 相互薬工株式会社

相模原市渕野辺本町5丁目14番

12号

個代 理 人 弁理士 戸田親男

明 細 誓

1. 発明の名称

2 - スルフアニルアミトピラチン誘導体

2. 特許請求の範囲

次式

但し式中Rは同一又は異なつていてもよく) 分枝又は直鎖の低級アルキル基を表わす。 で示される 2 - スルフアニルアミドピラチン誘導 体。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な2 - スルフアニルアミドピラチ· ン誘導体に関するものである。

更に詳細には、本発明は、次式(N)で示される 2 - スルフアニルアミドピラチンに関する。

$$NH_2$$
 SO_2NH N R ... (N)

式中Rは、同一又は異なつていてもよく分(校又は直鎖状低級アルキル基を表わす。

本化合物は、文献未載の新規化合物であつて、
すぐれた抗菌作用を有し、特にグラム陰性杆菌に
対して非常にすぐれた抗菌活性を有する。後述す
る試験例からも明らかなように、例えば、本化合物は Escherichia coli. Stapylococous aureus.
Klebsiella pneumoniae. Corynebacterium
diphtheriae. Bacillus subtilis などに対して
すぐれた抗菌力を有し特にKlebsiella 菌に対し
て有効である。したがつて本化合物は、非常に有
効な殺菌剤という用途を有するものである。

本発明に係る新規化合物の製法は、一例を示せば次の反応式で表わされる。

$$CH_3CONH \longrightarrow SO_2CI + \underset{N}{ } \bigvee_{NH_2}^{R}$$

$$CH_3CONH \longrightarrow SO_2NH \underset{N}{ } \bigvee_{R}^{R}$$

$$(1)$$

$$CH_3CONH \bigotimes_{SO_2NH} N_{N} \downarrow_{R} + N_8OH$$

$$\rightarrow NH_{2} SO_{2}N N R + CH_{3}COON_{8} + H_{2}O$$

(II)

$$NH_{2}$$
 $SO_{2}N$ N N N

aled interest Market af offer Marin Market **(II**)

$$\xrightarrow{H_2 SO_4} NH_2 \bigotimes SO_2 NH \bigvee_{N} R$$
(N)

すなわち先ず2-アミノ-3.6-ジアルキル ピラチン(1)をピリジン中で、P-アセチルアミ ノスルホニルクロライド(FC)(以後 FC と略す) と縮合させることにより、2-アセチルスルフア

反応条件は、通常の縮合反応における条件の範囲内で適宜選択するが、反応温度は、10~80 C好ましくは、20~50℃、反応時間は、30 分~10時間、通常は、2~4時間で充分である。 反応終了後水で分散し、3取して、アセチル体(II) を得る。

ニルアミド-3,6-ジアルキルピラチン(II)を 得、次にこれをNaOHで加水分解することにより、 2-スルフアニルアミド-3,16-ジアルキルピ ラチンNa塩(II)を得、これを更にH2SO4で中和 することにより、目的化合物である、2-スルフ アニルアミド-3,6-ジアルキルピラチン(IV) を得る。このような方法によつて得られる新規ス ルフアニルアミドピラチン誘導体の物性は、後述 する実施例において詳記するように、いづれも、 白色およびわずかに黄色がかつた結晶性の固体で ある。

上配方法を実施するにあたつては、まず、2アミノ-3,6-ジアルキルピラチン(!)を溶媒中に溶解し、これだFCを投入して反応せしめる溶媒としては、通常脱塩酸剤として使用する溶媒が適宜使用されるが、中でも、トリエチルアミン、トリメチルアミン、アセトン、クロロホル、及びピリジンといつた、有機溶媒又は水を使用するのが好適である。特に好ましくは、ピリジンを使用するのがよい。

このようにして2-スルフアニルアミド-3か6-ジアルキルピラチンのナトリウム塩(III)を生成せしめるのであるが、次にこの反応液のpHを8~11、好ましくは10に調整した後、活性炭により脱色し、ろ過して得たろ液を冷却し、鉱酸を用いて、pH6に調整し、目的化合物である2-スルファニルアミド-3,6-ジアルキルピラチン(IV)の結晶を晶出せしめる。この鉱酸処理工程は、5~30℃、好ましくは、10~20℃で行い、鉱酸としては、硫酸、燐酸等が適宜広ぐ使用できるが、通常は、硫酸を用いるのが好適である。

とのようにして析出し得られた結晶は、いつれ も黄色の微的状であるが、メタノール、エタノー ル等適宜な再結溶媒を用いて再結晶すれば、白色 の結晶が得られる。

以下、実施例、及び本化合物のすぐれた抗菌性 を示す試験例について述べる。

〈 吳施例 1 >

2-アミノ-3,6-シノルマルプロピルピラ

収率 73.9%

2 - スルフアニルアミド - 3 , 6 - ジノルマル プロビルビラチン

2 - スルフアニルアマード - 3 , 6 - ジイソフロビ ルピラチン

C10 H22 O2 N4S MW 334 mp 205~207°C

元素分析值

	実 験 値	計算値
c	1 6.4 8	1 6 7 7
н	57.26	57.47
N	6.60	. 6.5 9

<実施例3>

2 - アミノ・3,6 - ジイソプチルピラチン 15g、ピリジン6 W、P - アセチルアミノスル ホニルクロライド25g、NaOH 4g、H₂O 36 W、 活性炭0.5gを用いて、前記と同様に操作して、 2 - スルフアニルアミド・3,6 - ジイソプチル

C₁₀ H₂₂ O₂ N₄ S MW 334 mp 169°C

元素分析值

	実 験 値	計算値	
C.	1 6.5 7	1677	
н.	5 7. 3 8	5 7. 4 8	
N	6.50	6.59	

<実施例2>

2 - アミノ・3,6 - ジイソプロピルピラチン.
12g、ピリジン5 M、P - アセチ A アミノスルホニルクロライド 124g、NaOH 4g、H2O 3 6 M、活性炭 0.5を用いて、前記と同様に操作して、2 - スルフアニルアミド・3,6 - ジイソプロピルピラチンの白色粉末 1.5gを得た。

収率72.5%

ビラチンの白色粉末28を得た。 収率763% 2-スルフアニルアミド-3,6-ジイソプチル ビラチン

C18H28O2N4S MW 362 mp 172~173C

元素分析值

	実 験 値	計算値	
С	1 5.0 5	1 5. 4 7	
н	5 8.5 3 _.	5 9. 6 7	
N	7, 3 5	7.18	

質量分析器により確認

<試験例>

供結薬剤(a~c:本発明化合物、d:参考例として現在市版されているサルフア剤スルフアメトキサゾール、商品名シノミン - 塩野銑) 10 mg をそれぞれ 1 M Na₂ CO₃ 溶液に溶解して全量を 10

w とした。(1000 r/w) との溶液を用い、 酸菌精製水で倍数希釈系列(100、25、125 625、313、156、078 r/w) を調整 し、各濃度について試験を行つた。

一方、供試菌株(1~5)をトリプチカーゼソーイプロス5 配合有試験管に1 ose あて接植し、これを37℃で20時間培養した。これを10-7 機度とし、この歯液を0.1 配 あて使用した。

抗菌性の判定は、デイスク法によつて行い、 7 離る紙デイスクの阻止円の有無でその効果の判定を行つた。供試薬剤、供試菌種及び得られた実際 成績は、次のとおりであつたが、下表からも明ら かなように、本発明化合物は、抗菌剤として非常 に有効である。

供試薬剤 :

- a) 本発明化合物(実施例1 により得られたもの)
- c) 本発明化合物(実施例3により得られたも

夷

抗菌力の判定(最小阻止濃度 mcg / nl)

邦	a	b	ċ	d
1	2 5.0	2 5. 8	1 2.5	2 5. 0
2	1 2.5	6.25	6.25	3.13
3	1 2.5	1 2.5	6. 2 5	1 2.5
4 .	2 5.0	2 5.0	2 5. 0	1 2.5
5	1 2.5	1 2.5	2 5.0	1 2.5

の)

d) シノミン(商標名) 5 - メチル - 3 - スルフアニルアミドイソキサゾ ール

供試菌

- 1) Escherichia coli BK
- 2) Staphylococcus aureus 209P
- 3) Klebsiella pneumoniae M型
- 4) Corynebacterium diphtheriae
- 5) Bacillus subtilis 219